

日本国特許庁

27.03.**03**

JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office

出願年月日 Date of Application:

2002年 3月27日

出願番号 Application Number:

特願2002-088695

[JP2002-088695]

REC'D 2'3 MAY 2003

WIPO POT

出 願 人 Applicant(s):

[ST.10/C]:

富士写真フイルム株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2003年 5月 9日

特 許 庁 長 官 Commissioner, Japan Patent Office



出証番号 出証特2003-3033301



【書類名】

特許願

【整理番号】

A21154M

【提出日】

平成14年 3月27日

【あて先】

特許庁長官 殿

【国際特許分類】

A61K 31/045

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株

式会社内

【氏名】

▲高▼橋 和信

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株

式会社内

【氏名】

北口 博司

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株

式会社内

【氏名】

相川 和広

【特許出願人】

【識別番号】

000005201

【氏名又は名称】

富士写真フイルム株式会社

【代理人】

【識別番号】

100096219

【弁理士】

【氏名又は名称】

今村 正純

【選任した代理人】

【識別番号】

100092635

【弁理士】

【氏名又は名称】 塩澤 寿夫



【選任した代理人】

【識別番号】

100095843

【弁理士】

【氏名又は名称】 釜田 淳爾

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

038357

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 · 1

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】 9800464

【プルーフの要否】



【書類名】 明細書

【発明の名称】 グリセロリン酸エステル誘導体

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記の一般式(I):

【化1】

(式中、 Ar^1 及び Ar^2 はそれぞれ独立に水素原子を示すか、又は少なくとも1個のヨウ素原子を置換基として有するアリール基を示すが、 Ar^1 と Ar^2 が同時に水素原子を示すことはなく; L^1 及び L^2 はそれぞれ独立に主鎖が6個以上の炭素原子を含む2価の連結基を示し; R^1 は水素原子を示すか、又は少なくとも1個以上のヘテロ原子を含む官能基を置換基として有する炭素原子2個以上のアルキル基を示す)で表される化合物又はその塩。

【請求項2】 Ar^1 が少なくとも3個のヨウ素原子を置換基として有するフェニル基である請求項1に記載の化合物又はその塩。

【請求項3】 Ar^1 及び Ar^2 がそれぞれ独立に少なくとも1個のヨウ素原子を置換基として有するアリール基である請求項1に記載の化合物又はその塩。

【請求項4】 $A r^1$ 及び $A r^2$ がそれぞれ独立に少なくとも3個のヨウ素原子を 置換基として有するフェニル基である請求項1に記載の化合物又はその塩。

【請求項5】 下記の一般式(II):

【化2】



(式中、 Ar^3 及び Ar^4 はそれぞれ独立に水素原子を示すか、又は少なくとも1個のヨウ素原子を置換基として有するアリール基を示すが、 Ar^3 と Ar^4 が同時に水素原子を示すことはなく; L^3 及び L^4 はそれぞれ独立に主鎖が6個以上の炭素原子を含む2価の連結基を示し; R^2 は水素原子を示すか、又は少なくとも1個以上のヘテロ原子を含む官能基を置換基として有する炭素原子2個以上のアルキル基を示す)で表される化合物又はその塩。

【請求項 6 】 A r ³又はA r ⁴のいずれか一方が少なくとも 3 個のヨウ素原子を 置換基として有するフェニル基である請求項 5 に記載の化合物又はその塩。

【請求項7】 $A r^3$ 及び $A r^4$ がそれぞれ独立に少なくとも1個のヨウ素原子を置換基として有するアリール基である請求項5に記載の化合物又はその塩。

【請求項8】 $A r^3$ 及び $A r^4$ がそれぞれ独立に少なくとも3個のヨウ素原子を置換基として有するフェニル基である請求項5に記載の化合物又はその塩。

【請求項9】 請求項1ないし8のいずれか1項に記載の化合物又はその塩を膜 構成成分として含むリポソーム。

【請求項10】 ホスファチジルコリン及びホスファチジルセリンを膜構成成分として含む請求項9に記載のリポソーム。

【請求項11】 請求項9又は10に記載のリポソームを含むX線造影剤。

【請求項12】 血管疾患の造影に用いる請求項11に記載のX線造影剤。

【請求項13】 泡沫化マクロファージの影響で異常増殖した血管平滑筋細胞の 造影に用いる請求項11に記載のX線造影剤。

【請求項14】 マクロファージが局在化する組織又は疾患部位の造影に用いる 請求項11に記載のX線造影剤。

【請求項15】 マクロファージが局在化する組織が肝臓、脾臓、肺胞、リンパ節、リンパ管、及び腎臓上皮からなる群から選ばれる請求項14に記載のX線造影剤。

【請求項16】 マクロファージが局在化する疾患部位が腫瘍、炎症部位、及び 感染部位からなる群から選ばれる請求項14に記載のX線造影剤。

【請求項17】 少なくとも1つのヨード原子が放射性同位体である請求項1ないし8のいずれか1項に記載の化合物又はその塩を膜構成成分として含むリポソ



ーム。

【請求項18】 請求項17に記載のリポソームを含むシンチグラフィー造影剤

【請求項19】 泡沫化マクロファージの影響で異常増殖した血管平滑筋細胞の 造影に用いる請求項18に記載のシンチグラフィー造影剤。

【請求項20】 マクロファージが局在化する組織又は疾患部位の造影に用いる 請求項18に記載のシンチグラフィー造影剤。

【請求項21】 造影対象の組織が血管、肝臓、脾臓、肺胞、リンパ節、リンパ管、及び腎臓上皮からなる群から選ばれる請求項18に記載のシンチグラフィー造影剤。

【請求項22】 腫瘍、動脈硬化巣、炎症部位、及び感染部位からなる群から選ばれる疾患部位の造影に用いる請求項18に記載のシンチグラフィー造影剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明はグリセロリン酸エステル誘導体に関する。より詳しくは、ヨードフェニル基を有する1,3ージアシルー2ーフォスフォグリセリド化合物、および2,3ージアシルー1ーフォスフォグリセリド化合物に関する。これらの化合物はリポソームの膜構成成分として利用することができ、該リポソームはX線造影剤として用いることができる。

[0002]

【従来の技術】

ヨード化合物を用いた X線造影、例えば X線血管造影の分野では、水溶性のヨード造影剤を投与することにより血液の流れを造影し、その流れが滞っている箇所をみつける技術がある。しかしこの方法は、ヨード造影剤は血流中にあって血管内部の血流の変化を検出する方法であり、ヨード造影剤が病巣細胞にある場合に比べて正常組織との区別がつけにくいために、通常狭窄が 50%以上進んだ病巣しか検出することができず、虚血性疾患の発作が発症する前に病巣を検出することは困難である。



[0003]

これとは別に、疎水性ヨード造影剤もしくは親水性造影剤を製剤化し、目的とする疾患部位に選択的に集積させる試みが報告されている(国際公開W095/19186、同W095/21631、同W089/00812、英国特許第867650号、国際公開W096/00089、同W094/19025、同W096/40615、同W095/2295、同 W098/41239、同W098/23297、同W099/02193、同 W097/06132、米国特許第4192859号明細書、同4567034号明細書、同4925649号明細書、Pharm. Res., 6(12), 1011 (1989)、Pharm. Res., 16(3), 420 (1999)、J. Pharm. Sci., 72(8), 898 (1983)、Invest. Radiol., 18(3), 275 (1983))。例えばPharm. Res., 6(12), 1011 (1989)には、疎水性化合物であるCholesteryl Iopanoateの油滴分散液を注射することにより、該ヨード化合物が実験動物の動脈硬化部位に集積することが開示されている。また、Pharm. Res., 16(3), 420 (1999)には、Cholesteryl IopanoateをアセチルLDLに取り込ませて投与することによって該ヨード化合物が実験動物の動脈硬化部位に集積することが開示されている。

[0004]

また、J. Pharm. Sci. 72(8),898 (1983)には、Cholesteryl Iopanoateの油滴分散液を注射することによる肝臓や脾臓のX線造影の例が開示されている。米国特許第4567034号明細書には、diatrizoic acid のエステル体をリポソームに封入し、肝臓や脾臓の選択的造影を行う方法が報告されている。国際公開W096/28414、同W096/00089には血管プールやリンパ系をイメージ化するための造影剤が開示されている。しかしながら、これらの製剤方法は、血管疾患を選択的に造影する目的のためには、効率及び選択性ともに十分でなく、X線照射により血管疾患を画像化した例も報告されていない。

[0005]

国際公開W001/93918においては、疎水性、かつ加水分解抵抗性の放射性ヨード造 影剤をマイクロエマルジョン製剤化、もしくはアセチルLDLに取り込ませて実 験動物に投与して、動脈硬化巣部位を放射性造影する例が開示されている。また 、上述のCholesteryl Iopanoateも生体内で分解されず、生体臓器、特に肝臓に 蓄積することが報告されている[J. Med. Chem., 25, 1500 (1982)]。このような



化合物の性質は生体内に長期留まることを示しており、例えば、X線造影剤のような診断への用途を考えた場合には好ましい性質とはいえない。

[0006]

化合物の観点からは、2個の3-アミノ-2,4,6-トリヨードフェニル基を含むアルキルカルボン酸と飽和/不飽和脂肪酸からなるトリグリセリド化合物を、油滴分散(Lipid Emulsion)やTween20分散物として製剤化し、肝臓やBlood-poolの造影を目的として用いる方法が報告されている(Radiology 216(3),865(2000);Invest. Radiol.,35(3),158(2000);国際公開W098/46275;J.Pharm. Sci.,85(9),908(1996);Pharm. Res.,13(6),875(1996);国際公開W095/3181;J.Med.Chem.,38(4),636(1995);Invest.Radiol.,29(SUPPL.2),S284(1994);国際公開W094/19025;米国特許第4873075号;Appl.Radiol.Isot.,37(8),907(1986);J.Med.Chem.,29(12),2457(1986))。また、上記の米国特許第4873075号及びJ.Med.Chem.,29(12),2457(1986)には、2個の3-アミノ-2,4,6-トリヨードフェニル基を含むアルキルカルボン酸からなるジアシル-1,3-グリセリド化合物及びその酸化物についての記載があるが、合成中間体として以外の用途は示されていない。

[0007]

また、長鎖の飽和/不飽和脂肪酸からなるジアシルグリセリド化合物のリン酸エステル体、特にグリセリンの1位がリン酸エステル化された化合物は生体の膜構成成分として見られ、それ故に様々な誘導体が知られているが、その多くは無置換の飽和/不飽和脂肪酸から構成されるリン酸エステル化合物である。特に、その構造中にヨードフェニル基を有する化合物としては、 J. Amer. Chem. Soc., 117 (11), 3084 (1995); J. Org. Chem., 61(1), 192 (1996), Eur. J. Org. Chem., 10, 2563 (1999); Tetrahedron Lett, 41(35), 6737 (2000)等に記載があるが、いずれもその構造中に1つのモノヨードフェニル基を有するのみである。 Tetrahedron Lett, 27(3), 271 (1986)には、チロキシンを有する化合物の記載があるが、チロキシン部の接続位置は脂肪酸部位ではなく、リン酸エステル部の先端であり、本発明の化合物とはその構造的特徴が全く異なる。

[0008]



【発明が解決しようとする課題及び課題を解決するための手段】

本発明の課題は、病巣選択的造影を可能にするリポソーム化ヨード造影剤に適したヨード化合物を提供することである。本発明者らは上記の課題を解決すべく研究を行った結果、下記の一般式(I)又は(II)で表されるヨードフェニル基を有する1,3ージアシルー2ーフォスフォグリセリド化合物及び2,3ージアシルー1ーフォスフォグリセリド化合物がX線造影剤のためのリポソームの膜構成成分として優れた性質を有しており、該リポソームを用いてX線造影することにより血管疾患の病巣を選択的に造影できることを見出した。また同時に、この化合物は造影後に肝臓で代謝され、体内に蓄積しない性質を有することも見出した。本発明は上記の知見を基にして完成されたものである。

[0009]

すなわち、本発明は、下記の一般式(I): 【化3】

(式中、 Ar^1 及び Ar^2 はそれぞれ独立に水素原子を示すか、又は少なくとも1個のヨウ素原子を置換基として有するアリール基を示すが、 Ar^1 と Ar^2 が同時に水素原子を示すことはなく; L^1 及び L^2 はそれぞれ独立に主鎖が6個以上の炭素原子を含む2価の連結基を示し; R^1 は水素原子を示すか、又は少なくとも1個以上のヘテロ原子を含む官能基を置換基として有する炭素原子2個以上のアルキル基を示す)で表される化合物又はその塩を提供するものである。

[0010]

この発明の好ましい態様によれば、 $A r^1$ が少なくとも3個のヨウ素原子を置換基として有するフェニル基である上記の化合物又はその塩; $A r^1$ 及び $A r^2$ がそれぞれ独立に少なくとも1個のヨウ素原子を置換基として有するアリール基であ



る上記の化合物又はその塩;及び Ar^2 及び Ar^2 がそれぞれ独立に少なくとも3個のヨウ素原子を置換基として有するフェニル基である上記の化合物又はその塩が提供される。

[0011]

また、別の観点から、下記の一般式(II):

【化4】

(式中、 Ar^3 及び Ar^4 はそれぞれ独立に水素原子を示すか、又は少なくとも1個のヨウ素原子を置換基として有するアリール基を示すが、 Ar^3 と Ar^4 が同時に水素原子を示すことはなく; L^3 及び L^4 はそれぞれ独立に主鎖が6個以上の炭素原子を含む2価の連結基を示し; R^2 は水素原子を示すか、又は少なくとも1個以上のヘテロ原子を含む官能基を置換基として有する炭素原子2個以上のアルキル基を示す)で表される化合物又はその塩が本発明により提供される。

[0012]

この発明の好ましい態様によれば、 $A r^3$ 又は $A r^4$ のいずれか一方が少なくとも 3個のヨウ素原子を置換基として有するフェニル基である上記の化合物又はその 塩; $A r^3$ 及び $A r^4$ がそれぞれ独立に少なくとも 1 個のヨウ素原子を置換基として有するアリール基である上記の化合物又はその塩;及び $A r^3$ 及び $A r^4$ がそれぞれ独立に少なくとも 3 個のヨウ素原子を置換基として有するフェニル基である上記の化合物又はその塩が提供される。

[0013]

さらに別の観点からは、本発明により、上記の化合物又はその塩を膜構成成分として含むリポソームが提供され、その好ましい態様によれば、ホスファチジルコリン及びホスファチジルセリンを膜構成成分として含む上記のリポソームが提供される。



[0014]

また、本発明により、上記のリポソームを含むX線造影剤が提供される。この発明の好ましい態様によれば、血管疾患の造影に用いる上記のX線造影剤;泡沫化マクロファージの影響で異常増殖した血管平滑筋細胞の造影に用いる上記のX線造影剤;マクロファージが局在化する組織又は疾患部位の造影に用いる上記のX線造影剤;マクロファージが局在化する組織が肝臓、脾臓、肺胞、リンパ節、リンパ管、及び腎臓上皮からなる群から選ばれる上記のX線造影剤;及びマクロファージが局在化する疾患部位が腫瘍、炎症部位、及び感染部位からなる群から選ばれる上記のX線造影剤が提供される。

[0015]

また、上記X線造影剤の製造のための上記の化合物又はその塩の使用;X線造影法であって、上記の化合物を膜構成成分として含むリポソームをヒトを含む哺乳類動物に投与した後にX線を照射する工程を含む方法;血管疾患の病巣の造影方法であって、上記の化合物を膜構成成分として含むリポソームをヒトを含む哺乳類動物に投与した後にX線を照射する工程を含む方法が本発明により提供される

[0016]

さらに、少なくとも1つのヨード原子が放射性同位体である上記の化合物又はその塩を膜構成成分として含むリポソーム、及び該リポソームを含むシンチグラフィー造影剤が本発明により提供される。この発明の好ましい態様によれば、泡沫化マクロファージの影響で異常増殖した血管平滑筋細胞の造影に用いる上記のシンチグラフィー造影剤;マクロファージが局在化する組織又は疾患部位の造影に用いる上記のシンチグラフィー造影剤;造影対象の組織が血管、肝臓、脾臓、肺胞、リンパ節、リンパ管、及び腎臓上皮からなる群から選ばれる上記のシンチグラフィー造影剤;腫瘍、動脈硬化巣、炎症部位、及び感染部位からなる群から選ばれる疾患部位の造影に用いる上記のシンチグラフィー造影剤が提供される。

[0017]

また、上記シンチグラフィー造影剤の製造のための上記の化合物又はその塩の使用;シンチグラフィー造影法であって、上記の化合物を膜構成成分として含むリ



ポソームをヒトを含む哺乳類動物に投与した後に該リポソームが発生する放射線を検出する工程を含む方法;血管疾患の病巣の造影方法であって、上記の化合物を膜構成成分として含むリポソームをヒトを含む哺乳類動物に投与した後に該リポソームが発生する放射線を検出する工程を含む方法が本発明により提供される【0018】

【発明の実施の形態】

本明細書において、ある官能基について「置換又は無置換」又は「置換基を有し ていてもよい」という場合には、その官能基が1又は2以上の置換基を有する場 合があることを示しているが、特に言及しない場合には、結合する置換基の個数 、置換位置、及び種類は特に限定されない。ある官能基が2個以上の置換基を有 する場合には、それらは同一でも異なっていてもよい。本明細書において、ある 官能基が置換基を有する場合、置換基の例としては、ハロゲン原子(本明細書に おいて「ハロゲン原子」という場合にはフッ素、塩素、臭素、又はヨウ素のいず れでもよい)、アルキル基(本明細書において「アルキル基」という場合には、 直鎖状、分岐鎖状、環状、又はそれらの組み合わせのいずれでもよく、環状アル キル基にはビシクロアルキル基などの多環性アルキル基を含む。アルキル部分を 含む他の置換基のアルキル部分についても同様である)、アルケニル基(シクロ アルケニル基、ビシクロアルケニル基を含む)、アルキニル基、アリール基、ヘ テロ環基、シアノ基、ヒドロキシル基、ニトロ基、カルボキシル基、アルコキシ 基、アリールオキシ基、シリルオキシ基、ヘテロ環オキシ基、アシルオキシ基、 カルバモイルオキシ基、アルコキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボ ニルオキシ基、アミノ基(アニリノ基を含む)、アシルアミノ基、アミノカルボ ニルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミ ノ基、スルファモイルアミノ基、アルキル及びアリールスルホニルアミノ基、メ ルカプト基、アルキルチオ基、アリールチオ基、ヘテロ環チオ基、スルファモイ ル基、スルホ基、アルキル及びアリールスルフィニル基、アルキル及びアリール スルホニル基、アシル基、アリールオキシカルボニル基、アルコキシカルボニル 基、カルバモイル基、アリール及びヘテロ環アゾ基、イミド基、ホスフィノ基、 ホスフィニル基、ホスフィニルオキシ基、ホスフィニルアミノ基、シリル基が挙



げられる。

[0019]

本明細書において、Ar¹、Ar²、Ar³、及びAr⁴はそれぞれ独立に水素原子 を示すか、又は少なくとも1個のヨウ素原子で置換されたアリール基を示す。た だし、 $A r^{1}$ 及び $A r^{2}$ が同時に水素原子であることはなく、また $A r^{3}$ 及び $A r^{4}$ が同時に水素原子であることはない。Ar¹、Ar²、Ar³、及びAr⁴がそれぞ れ独立に少なくとも1個のヨウ素原子で置換されたアリール基を示すことが好ま しい。アリール基の環上に置換するヨウ素原子の個数は1個以上であれば特に限 定されないが、3個以上である場合が特に好ましい。該アリール基の種類は特に **想定されないが、アントラセン基、ナフタレン基、フェニル基が好ましく、フェ** ニル基が最も好ましい(本明細書中で言及する他のアリール基についても同様で ある)。Ar¹、Ar²、Ar³、及びAr⁴が示すアリール基の環上に存在するヨ ウ素原子の位置は特に限定されず、環上の任意の位置に存在することが可能であ る。該アリール基はヨウ素原子以外の置換基を有していてもよい。該アリール基 がヨウ素原子以外の置換基を有する場合には、その置換基の種類、個数、及び置 換位置は特に限定されない。アリール基が有する好ましい置換基の例としては、 ハロゲン原子、アルキル基、シアノ基、ヒドロキシル基、アルコキシ基、アミノ 基、アシルアミノ基、アシル基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、カ ルバモイル基が挙げられる。また、アリール基がヨウ素原子以外の置換基を有し ない場合も好ましい。

[0020]

Ar¹、Ar²、Ar³、及びAr⁴がそれぞれトリヨードフェニル基を表す場合、 芳香環上における3個のヨウ素原子の置換位置は特に規定されないが、「2,4 ,6位」、「2,3,5位」、「3,4,5位」置換が好ましく、より好ましく は「2,4,6位」、「2,3,5位」置換であり、なかでも「2,4,6位」 置換が最も好ましい。トリヨードフェニル基はさらに置換基を有していてもよい 。該トリヨードフェニル基が置換基を有する場合、その好ましい置換基の例とし ては、該アリール基について例示した置換基と同様のものが挙げられる。また、 トリヨードフェニル基が3個のヨウ素原子以外に置換基を有しない場合も好まし



Ų١,

[0021].

 L^1 、 L^2 、 L^3 、及び L^4 はそれぞれ独立に主鎖が6個以上の炭素原子を含む二価の連結基を示す。本明細書において、二価の連結基における「主鎖」とは、連結すべき他の官能基又は原子との結合に関与する連結基中の2個の原子及びそれら2個の原子を最小個数で結ぶ原子群からなる連結基中の原子群を意味している。より具体的には、 L^1 の主鎖は、カルボニル炭素及びA r l L^1 の連結に関与する L^1 中の2個の原子及びそれら2個の原子を最小個数で結ぶ L^1 中の1の原子及びそれら2個の原子を最小個数で結ぶ L^1 中の原子群からなる。 L^2 、 L^3 、及び L^4 の主鎖は L^1 の主鎖と同様である。

[0022]

L¹、L²、L³、及びL⁴が示す二価の連結基は飽和の基であってもよいが、1個又は2個以上の不飽和結合を含んでいてもよい。また、主鎖中にヘテロ原子(本明細書において「ヘテロ原子」という場合には、窒素原子、酸素原子、硫黄原子など、炭素原子以外の任意の原子を意味する)を1個又は2個以上含んでいてもよい。主鎖中のヘテロ原子の個数については特に規定されないが5個以下であることが好ましく、より好ましくは3個以下であり、1個以下であるときが最も好ましい。主鎖中のヘテロ原子の位置についても特に規定されないが、ヘテロ原子の個数が1個であるときは、Ar基から5原子以内であることが好ましい。

[0023]

 L^1 、 L^2 、 L^3 、及び L^4 が示す二価の連結基はヘテロ原子を含む官能基を主鎖の部分構造として含んでいてもよい。 L^1 、 L^2 、 L^3 、及び L^4 が示す二価の連結基の主鎖の部分構造である不飽和部分又はヘテロ原子を含む官能基としては、例えば、アルケニル基、アルキニル基、エステル基(カルボン酸エステル、炭酸エステル、スルホン酸エステル、スルフィン酸エステルを含む)、アミド基(カルボン酸アミド、ウレタン、スルホン酸アミド、スルフィン酸アミドを含む)、エーテル基、チオエーテル基、ジスルフィド基、アミノ基、又はイミド基などが挙げられる。上記の官能基はさらに置換基を有していてもよい。これらの官能基は L^1 、 L^2 、 L^3 、及び L^4 の主鎖中に複数個存在してもよく、存在位置も特に限定されない。 L^1 、 L^2 、 L^3 、及び L^4 0主鎖中に上記の官能基が複数個存在する場合



には、それらは同一でも異なっていてもよい。

[0024]

 L^1 、 L^2 、 L^3 、及び L^4 が示す二価の連結基の主鎖に含まれる部分構造として、好ましくはアルケニル基、エステル基、アミド基、エーテル基、チオエーテル基、ジスルフィド基又はアミノ基を挙げることができ、さらに好ましくはアルケニル基、エステル基、エーテル基を挙げることができる。また、主鎖中及び/又は主鎖の部分構造である官能基中にヘテロ原子を含まない場合も好ましい。ヘテロ原子を含む場合、該ヘテロ原子としては酸素原子又は硫黄原子が好ましく、酸素原子がもっとも好ましい。 L^1 、 L^2 、 L^3 、及び L^4 の炭素数は $6\sim30$ が好ましく、 $6\sim25$ がより好ましく、最も好ましくは $6\sim15$ である。 L^1 、 L^2 、 L^3 、及び L^4 の主鎖上にはさらに1個又は2個以上の置換基が存在していてもよい。 L^1 、 L^2 、 L^3 、及び L^4 の主鎖上に置換基が存在する場合、置換基の種類、個数、及び置換位置は特に限定されないが、置換基としては、例えば、ハロゲン原子、アルキル基、水酸基、又はオキソ基などが好ましい。また、 L^1 、 L^2 、 L^3 、及び L^4 の主鎖上に置換基が存在しない場合も好ましい。

[0025]

 L^1 、 L^2 、 L^3 、及び L^4 の好ましい態様を以下に具体的に例示するが、本発明の化合物はこれらの連結基を有するものに限定されることはない。なお、以下の例ではいずれも右側がAr と結合することを意味する。

$$-(CH_2)_n - 0 - (CH_2)_m - S - CH_2 - (CH_2)_m - (C=0)0 - (CH_2)_m$$

$$-(CH_2)_m - (C=0)NH - (CH_2)_m - O(C=0) - (CH_2)_m - NH(C=0) - (CH_2)_m - NH(C=0) - (CH_2)_m - NH(C=0) - (CH_2)_m - (CH_2)_m - NH(C=0) - (CH_2)_m - (CH_2)_m$$

$$-(CH_2)_p - NH(C=0) - (CH_2)_2 - 0 - , -CH_2 - CH = CH - (CH_2)_q - 0 - ,$$

$$-(CH_2)_m - CH(CH_3) - 0 -$$

(式中、nは6から30の任意の整数を示し; mは5から29の任意の整数を示し; pは4から28の任意の整数を示し; qは3から27の任意の整数を示す)

[0026]

 R^1 及び R^2 はそれぞれ独立に水素原子を示すか、又は少なくとも1個以上のヘテロ原子を含む官能基を置換基として有する炭素原子2個以上のアルキル基を示す



。該アルキル基は2~20個の炭素原子で構成されることが好ましく、より好ましくは2~10個である。該アルキル基が有する少なくとも1個以上のヘテロ原子を含む官能基の個数及び種類は特に規定されないが、総数が1~10個であることが好ましく、より好ましくは1~6個である。該アルキル基が2個以上の上記官能基を有する場合には、それらは同一でも異なっていてもよい。該アルキル基に存在する上記官能基の位置も特に限定されることはない。

[0027]

該アルキル基が置換基として有する少なくとも1個以上のヘテロ原子を含む官能基は、さらに置換されていてもよい。少なくとも1個以上のヘテロ原子を含む官能基の例としては、アミノ基(4級アンモニウム基を含む)、水酸基、アルコキシ基、アシルアミノ基、アミノカルボニル基、カルボキシル基、スルホキシ基、チオール基、チオエーテル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アシルオキシ基、等が挙げられ、より好ましくは、アミノ基(4級アンモニウム基を含む)、水酸基、アルコキシ基、カルボキシル基が挙げられるが、これらに限定されるものではない。該官能基に含まれるヘテロ原子としては、酸素原子、窒素原子、硫黄原子が好ましく、酸素原子、窒素原子の場合がより好ましい。R¹及びR²が示す上記官能基を含むアルキル基の好ましい態様をR¹OHまたはR²OHの形態でより具体的に表すと、例えば、エタノールアミン、セリン、コリン、グリセリン、イノシトール、グルコース、ガラクトース、ジエチレングリコール等が挙げられるが、本発明の化合物はこれらの化合物の残基を有するものに限定されるものではない。

[0028]

本発明の化合物は1以上の不斉中心を有する場合があるが、この場合、不斉中心に基づく光学活性体又はジアステレオ異性体などの立体異性体が存在する。純粋な形態の任意の立体異性体、任意の立体異性体の混合物、ラセミ体などは、いずれも本発明の範囲に包含される。また、本発明の化合物はオレフィン性の二重結合を有する場合があるが、その配置はE又はZのいずれであってもよく、両者の混合物として存在していてもよい。本発明の化合物は互変異性体として存在する場合もあるが、任意の互変異性体、又はそれらの混合物は本発明の範囲に包含さ



れる。さらに本発明の化合物は置換基の種類によっては塩を形成する場合があり、遊離形態の化合物又は塩の形態の化合物が水和物又は溶媒和物を形成する場合もあるが、このような場合も本発明の範囲に包含される。塩の種類は特に限定されず、酸付加塩又は塩基付加塩のいずれであってもよい。

[0029]

以下に本発明の化合物の好ましい例を示すが、本発明の化合物はこれらの例に限 定されることはない。

[0030]



【化5】

[0031]



【化6】

$$(1-6) \qquad \underset{Me_3}{\text{Me}_3} \text{N} \qquad \underset{O}{\overset{\circ}{\text{P}}} \text{O} \qquad \underset{O}{\overset{\circ}{\text{O}}} \text{O} \qquad \underset{O}{\overset{\circ}{\text{O}} \qquad \underset{O}{\text{O}} \text{O} \qquad \underset{O}{\overset{\circ}{\text{O}}} \text{O} \qquad \underset{O}{\overset{\circ$$

[0032]



【化7】

$$(1-11) \qquad \underset{\text{Me}_{3}^{+}N}{\overset{O}{\longrightarrow}} O \overset{O}{\overset{O}{\longrightarrow}} (CH_{2})_{n} - O \overset{I}{\overset{O}{\longrightarrow}} - I$$

11:n=m=18 12:n=m=20 2 : n=m=813: n=m=25 3:n=m=104:n=m=11 14:n=m=30 15:n=10, 5:n=m=12 m=146:n=m=13 7: n=m=148:n=m=15 9:n=m=16 10: n=m=17 11:n=m=18 1:n=m=612:n=m=20 2 : n=m=813:n=m=25 3:n=m=10 14:n=m=30 : n=m=1115:n=10, 5:n=m=12 6:n=m=13 m=147:n=m=14 8:n=m=15 9:n=m=16

10: n=m=17

[0033]



【化8】



[0034]

【化9】



$$(2-6) \qquad \begin{array}{c} O & O \\ O & O \\$$

$$(2-8) \qquad Me_3^{+}N \qquad O \stackrel{\ddot{P}}{-}O \qquad O \qquad (CH_2)_8 \qquad - I$$

(2-9)
$$RO \stackrel{O}{\stackrel{O}{\stackrel{O}{\rightarrow}} O} - (CH_2)_{10} \stackrel{O}{\stackrel{O}{\rightarrow}} - (CH_2)_{10} \stackrel{O}{\stackrel{O}{\rightarrow$$

$$4: R = H_2N$$

$$7: R = HO$$

$$HO$$

$$O$$

$$O$$

$$O$$

$$O$$

$$O$$

$$O$$

$$O$$



[0035]

【化10】

[0036]

以下に本発明の化合物の一般的な合成法について説明するが、本発明の化合物の 合成法はこれらに限定されるものではない。本発明の化合物において用いられる



ヨードアリール基、とりわけトリヨードフェニル基に関する合成原料としては、通常市販されているものを使用しても良く、あるいは用途に応じて適宜合成してもよい。市販品としては、例えば2,4,6-トリヨードフェノールや安息香酸誘導体(例えば、3-amino-2,4,6-triiodobenzoic acid, acetrizoic acid, iopipamide, diatrizoic acid, histodenz, 5-amino-2,4,6-triiodoisophthalic acid, 2,3,5-triiodobenzoic acid, tetraiodo-2-sulfobenzoic acid)、ヨードパン酸(iopanoic acid)、iophenoxic acidなどを用いることができる。合成により入手する場合には、例えばRichard C. Larock著、Comprehensive organic transformations(VCH)に記載の方法により、芳香環上にヨード原子を導入し、原料として用いることができる。

[0037]

上記のトリヨードフェニル誘導体は、通常、部分構造として水酸基やアミノ基、
チオール基、カルボキシル基等の官能基を含有するため、これらの官能基と二価
カルボン酸、ハロゲン化脂肪酸、ヒドロキシ脂肪酸等とをエーテル連結/エステ
ル連結/アミノ連結/アミド連結などを介して縮合してトリヨードフェニル基を
有するカルボン酸とし、本発明の化合物の合成中間体として用いることもできる
。これらの工程では、必要な場合には保護基を用いることもできるが、この場合
の保護基とは、例えば、T. W. Green & P. G. M. Wuts著、Protecting groups i
n organic synthesis (John Wiley & Sons, inc.) に記載のものを用いることが
できる。二価カルボン酸としては、例えば、ドデカン二酸、テトラデカン二酸、
ドコサンサン二酸、4,4'-ジチオジブタン酸が挙げられ、ハロゲン化脂肪酸とし
ては、例えば、12-ブロモドデカン酸、16-ブロモヘキサデカン酸が挙げられ、ヒドロキシ脂肪酸としては、例えば、10-ヒドロキシデカン酸、12-ヒドロキシドデ
カン酸、12-ヒドロキシステアリン酸等が挙げられるが、これらは単なる例示で
あり、これらに限定されるものではない。

[0038]

本発明の化合物は任意の長さのアルキル鎖を有する場合があるが、適当な合成原料が存在しない場合には、適宜合成的に調製することができる。その合成法は、例えば、Wittig反応やBarbier-Wieland分解、Arndt-Eistert合成、アセチリドを



用いる方法(例えば、Tetrahedron Lett. 35,9501 (1994)に記載の方法に準拠)、クロロ蟻酸エステルを用いる方法(例えば、Synthesis 427 (1986)に記載)、マロン酸ジエチルを用いる方法(例えば、Arch. Pharm. (Weinheim) 328,271 (1995)に記載) 等が挙げられるが、これらの方法は単なる例示であり、これらに限定されるものではない。

[0039]

これらのトリヨードフェニル基を有するカルボン酸を原料化合物として用い、例えばJ. Med. Chem., 29(12), 2457 (1986)に記載の方法に準じて誘導化することにより、本発明の化合物の前駆体であるジアシルグリセロール化合物を合成することができる。また、例えば、グリセルアルデヒド、2, 2ージメチルー1, 3ージオキソランー4ーメタノール等のグリセリン誘導体より、段階的にエステル化、脱保護/還元、エステル化を行うことによっても、同様のジアシルグリセロール化合物を合成することができる。これらのジアシルグリセロール化合物は、例えば、J. Org. Chem., 64, 7727 (1999)、 J. Org. Chem., 64, 648 (1999)等に記載の方法に準拠して誘導することにより、リン酸エステル化された本発明の化合物を合成することができる。

[0040]

本発明の化合物又はその塩はリポソームの膜構成成分として用いることができる。本発明の化合物又はその塩を用いてリポソームを調製する場合、本発明の化合物又はその塩の使用量は、膜構成成分の全質量に対して10から90質量%程度、好ましくは10から80質量%、さらに好ましくは20から80質量%である。本発明の化合物又はその塩は膜構成成分として1種類を用いてもよいが、2種類以上を組み合わせて用いてもよい。

[0041]

リポソームの他の膜構成成分としては、リポソームの製造に通常用いられている 脂質化合物をいずれも用いることが可能である。例えば、Biochim. Biophys. Ac ta 150(4), 44 (1982)、Adv. In Lipid. Res. 16(1), 1 (1978)、"RESEARCH IN LIPOSOMES" (P. Machy, L. Leserman著、John Libbey EUROTEXT社)、「リポソー ム」 (野島、砂本、井上編、南江堂) 等に記載されている。脂質化合物としては



リン脂質が好ましく、特に好ましいのはホスファチジルコリン (PC) 類である。 ホスファチジルコリン類の好ましい例としては、eggPC、ジミリストイルPC (DMP C)、ジパルミトイルPC (DPPC)、ジステアロイルPC (DSPC)、ジオレイルPC (D OPC) 等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

[0042]

本発明の好ましい態様では、リポソームの膜構成成分として、ホスファチジルコリンとホスファチジルセリン(PS)を組合せて用いることができる。ホスファチジルセリンとしては、ホスファチジルコリンの好ましい例として挙げたリン脂質と同様の脂質部位を有する化合物が挙げられる。ホスファチジルコリンとホスファチジルセリンを組合せて用いる場合、PCとPSの好ましい使用モル比はPC:PS=90:10から10:90の間であり、さらに好ましくは、30:70から70:30の間である。

[0043]

本発明のリポソームの別の好ましい態様によると、膜構成成分として、ホスファチジルコリンとホスファチジルセリンを含み、さらにリン酸ジアルキルエステルを含むリポソームが挙げられる。リン酸ジアルキルエステルのジアルキルエステルを構成する2個のアルキル基は同一であることが好ましく、それぞれのアルキル基の炭素数は6以上であり、10以上が好ましく、12以上がさらに好ましい。好ましいリン酸ジアルキルエステルの例としては、ジラウリルフォスフェート、ジミリスチルフォスフェート、ジセチルフォスフェート等が挙げられるが、これに限定されることはない。この態様において、ホスファチジルコリン及びホスファチジルセリンの合計質量に対するリン酸ジアルキルエステルの好ましい使用量は1から50質量%までであり、好ましくは1から30質量%であり、さらに好ましくは1から20質量%である。

[0044]

ホスファチジルコリン、ホスファチジルセリン、リン酸ジアルキルエステ及び本発明の化合物を膜構成成分として含むリポソームにおいて、上記成分の好ましい質量比はPC:PS:リン酸ジアルキルエステル:本発明の化合物が5~40質量%:5~40質量%:1~10質量%:15~80質量%の間で選択することがで



きる。

[0045]

本発明のリポソームの構成成分は上記4者に限定されず、他の成分を加えることができる。その例としては、コレステロール、コレステロールエステル、スフィンゴエミリン、FEBS Lett. 223, 42 (1987); Proc. Natl. Acad. Sci., USA 85, 6949 (1988)等に記載のモノシアルガングリオキシドGM1誘導体、Chem. Lett. 2 145 (1989); Biochim. Biophys. Acta 1148, 77 (1992)等に記載のグルクロン酸誘導体、Biochim. Biophys. Acta 1029, 91 (1990); FEBS Lett. 268, 235 (1990)等に記載のポリエチレングリコール誘導体が挙げられるが、これに限られるものではない。

[0046]

本発明のリポソームは、当業者が利用可能ないかなる方法で製造してもよい。製造法の例としては、先に挙げたリポソームの総説成書類の他、Ann. Rev. Biophy s. Bioeng. 9,467 (1980)、"Liposomes"(M. J. Ostro編、MARCELL DEKKER、IN C.)等に記載されている。具体例としては、超音波処理法、エタノール注入法、フレンチプレス法、エーテル注入法、コール酸法、カルシウム融合法、凍結融解法、逆相蒸発法等が挙げられるが、これに限られるものではない。本発明のリポソームのサイズは、上記の方法で作成できるサイズのいずれであっても構わないが、通常は平均が400m以下であり、200m以下が好ましい。リポソームの構造は特に限定されず、ユニラメラ又はマルチラメラなどのいずれの形態でもよい。また、リポソームの内部に適宜の薬物や他の造影剤の1種又は2種以上を配合することも可能である。

[0047]

本発明のリポソームを造影剤として用いる場合には、好ましくは非経口的に投与することができ、より好ましくは静脈内投与することができる。例えば、注射剤や点滴剤などの形態の製剤を凍結乾燥形態の粉末状組成物として提供し、用事に水又は他の適当な媒体(例えば生理食塩水、ブドウ等輸液、緩衝液など)に溶解ないし再懸濁して用いることができる。本発明のリポソームを造影剤として用いる場合、投与量はリポソームのヨード含有量が従来のヨード造影剤のヨード含有



量と同程度になるように適宜決定することが可能である。

[0048]

いかなる特定の理論に拘泥するわけではないが、動脈硬化、もしくはPTCA後の再 狭窄等の血管疾患においては、血管の中膜を形成する血管平滑筋細胞が異常増殖 を起こすと同時に内膜に遊走し、血流路を狭くすることが知られている。正常の 血管平滑筋細胞が異常増殖を始めるトリガーはまだ完全に明らかにされていない が、マクロファージの内膜への遊走と泡沫化が重要な要因であることが知られて おり、その後に血管平滑筋細胞がフェノタイプ変換(収縮型から合成型)をおこ すことが報告されている。

[0.049]

本発明のリポソームを用いると、泡沫化マクロファージの影響で異常増殖した血管平滑筋に対して疎水性ヨード化合物を選択的に取り込ませることができる。その結果、病巣と非疾患部位とをコントラストをつけて造影することが可能である。従って、本発明の造影剤は、特に血管疾患のX線造影に好適に使用でき、例えば、動脈硬化巣やPTCA後の再狭窄等の造影を行うことができる。

[0050]

本発明のリポソームを用いた造影方法は特に限定されない。例えば、通常のX線造影剤を用いた造影方法と同様にしてX線を照射することにより造影を行うことができる。また、ヨードの放射線同位体を含む本発明の化合物を用いてリポソームを形成し、該リポソームをシンチグラフィー用造影剤として用いることにより、核医学的方法による造影を行うことも可能である。ヨードの放射性同位体は特に限定されないが、好ましい例としては123 Iおよび125 Iを挙げることができる。放射性ラベル化合物の合成は、対応する非ラベル化合物を合成した後に、App1. Radiat. Isot., 37(8),907 (1986)等に記載されている既知の方法で実施することができる。疎水性化合物がトリヨードベンゼン誘導体である場合、同一ベンゼン環上の3個のヨード原子のうち少なくとも1個が放射線同位体化されていることであり、最も好ましいのは3個が同一の放射線同位体でラベル化されていることである。

[0051]



【実施例】

以下、実施例により本発明をさらに具体的に説明するが、本発明の範囲は下記の 実施例に限定されることはない。なお、下記の実施例中の化合物番号は上記に示 した化合物例の番号に対応している。また、実施例中の化合物の構造はNMRスペ クトルにより確認した。

[0052]

ヘキサデカン二酸10.0gと2,4,6-トリヨードフェノール8.3g、N,N-ジメチルアミノピリジン0.2gをジクロロメタン200mLに加え、さらにエチルジメチルアミノプロピルカルボジイミド4.0gを加えて、室温で1日攪拌した。不溶物を濾別した後、得られた濾液を濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製した。ヘキサデカン二酸モノ2,4,6-トリヨードフェニルを3.9g(収率30%)で得た。ヘプタデカン二酸より、ヘキサデカン二酸モノ2,4,6-トリヨードフェニルと同様の手法でヘプタデカン二酸モノ2,4,6-トリヨードフェニルを得た。

[0053]

12-ブロモドデカン酸4.8gと2,4,6-トリヨードフェノール9.1gをエタノール70mL に加え、還流して溶解させた。水酸化カリウム2.2gを加えてさらに12時間攪拌を 続けた。得られた沈殿を濾別、エタノールで洗浄した後、クロロホルムと 1 規定 塩酸を加えて、クロロホルムで 2 回抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで 乾燥後、除媒し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して12-(2,4,6-トリヨードフェノキシ)ドデカン酸を7.0g(収率60%)得た。 16-ブロモヘキサデカン酸より、12-(2,4,6-トリヨードフェノキシ)ドデカン酸 の合成法と同様に16-(2,4,6-トリヨードフェノキシ)ヘキサデカン酸を合成した。

[0054]

7-ブロモヘプタン酸エチル4.7gと2,4,6-トリヨードフェノール2.4gをジメチルホルムアミド (DMF) 20mLに加え、炭酸カリウム2.1gを加えて室温で1日攪拌した。水を加えて酢酸エチルで2回抽出し、有機層を3回水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、除媒した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して7-(2,4,6-トリヨードフェノキシ) ヘプタン酸エチルを6.0g(収



率96%) 得た。

[0055]

7- (2,4,6-トリヨードフェノキシ) ヘプタン酸エチル4.0gを95%エタノール30mL に加え、還流して溶解した後、水酸化ナトリウム0.5gを加えてさらに1.5時間還流を続けた。得られた結晶を濾別、エタノールで洗浄した後、ジクロロメタンと1規定塩酸を加えて、ジクロロメタンで2回抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、除媒し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して7- (2,4,6-トリヨードフェノキシ) ヘプタン酸を3.4g (収率90%) 得た。

11-ブロモウンデカン酸メチルより、7-(2,4,6-トリヨードフェノキシ)へプタン酸と同様の手法で11-(2,4,6-トリヨードフェノキシ)ウンデカン酸を得た。

[0056]

9-ヒドロキシノナン酸メチル2.1gとピリジン1.8gをジクロロメタン20mLに加え、0℃で攪拌し、メタンスルホニルクロリド1.3mLを加えて、徐々に室温まで昇温し、1日攪拌した。水を加えた後、ジクロロメタンで2回抽出し、得られた有機層を1規定塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム溶液で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、除媒し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して9-(メタンスルホニルオキシ)ノナン酸メチルを2.1g(収率68%)得た。

9- (メタンスルホニルオキシ) ノナン酸メチルを用いて、7-(2,4,6-トリヨードフェノキシ) ヘプタン酸と同様の手法で9-(2,4,6-トリヨードフェノキシ) ノナン酸を得た。

[0057]

15-ペンタデカラクトン25.6gをメタノール150mLに加え、さらに28%ナトリウムメトキシド溶液を50mL加えて3時間還流した。1規定塩酸を加えて酢酸エチルで3回抽出し、有機相を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、除媒した。15-ヒドロキシペンタデカン酸メチルを28.5g(収率98%)得た。15-ヒドロキシペンタデカン酸メチルを15-ヒドロキシペンタデカン酸メチルを15-ヒドロキシペンタデカン酸メチルを用いて、9-(2,4,6-トリヨードフェノキシ)ノナン酸と同様の手法で15-(2,4,6-トリヨードフェノキシ)ペンタデカン



酸を得た。

[0058]

トリデカン二酸を用いて、Synth. Commun., 17, 1339 (1987) に記載の方法に準拠して、トリデカン二酸モノメチルを得た。さらに、トリデカン二酸モノメチルを用いて、Aust. J. Chem., 48, 1893 (1995) に記載の方法に準拠して、13-ヒドロキシトリデカン酸メチルを得た。

13-ヒドロキシトリデカン酸メチルを用いて、9-(2,4,6-トリヨードフェノキシ) ノナン酸と同様の手法で13-(2,4,6-トリヨードフェノキシ) トリデカン酸を得た。

[0059]

テトラデカン二酸を用いて、13-(2,4,6-トリヨードフェノキシ)トリデカン酸と同様の手法で14-(2,4,6-トリヨードフェノキシ)テトラデカン酸を得た。エイコサン二酸を用いて、13-(2,4,6-トリヨードフェノキシ)トリデカン酸と同様の手法で20-(2,4,6-トリヨードフェノキシ)エイコサン酸を得た。

15- (2,4,6-トリヨードフェノキシ) ペンタデカン酸とマロン酸ジエチルを用いて、Arch. Pharm. (Weinheim) 328, 271 (1995)の手法に準拠して 2 炭素増炭し、17- (2,4,6-トリヨードフェノキシ) ヘプタデカン酸を得た。

[0060]

17- (2,4,6-トリヨードフェノキシ) ヘプタデカン酸を用いて、17- (2,4,6-トリヨードフェノキシ) ヘプタデカン酸と同様の手法で、19- (2,4,6-トリヨードフェノキシ) ナノデカン酸を得た。

19-(2,4,6-トリヨードフェノキシ)ナノデカン酸を用いて、17-(2,4,6-トリヨードフェノキシ)ヘプタデカン酸と同様の手法で、21-(2,4,6-トリヨードフェノキシ)ヘンエイコサン酸を得た。

合成したトリヨードフェノキシアルキルカルボン酸を用いて、J. Med. Chem., 2 9(12), 2457 (1986)に記載の方法に準拠して1, 3-ジアシルグリセロール体を得た。

[0061]

水素化ナトリウム0.8gにDMF 5mLとテトラヒドロフラン (THF) 20mLを加え、0℃



で攪拌した。(S)-(+)-2,2-ジメチル-1,3-ジオキソラン-4-メタノール2.4gのDMF (3mL) とTHF (3mL) 混合溶液を滴下し、0 $\mathbb C$ $\mathbb C$ $\mathbb C$ 1 時間攪拌した。4-メトキシベンジルクロリド2.8mLを加え、室温で 3 時間攪拌した。飽和塩化アンモニウム溶液を加えて、酢酸エチルで 2 回抽出し、得られた有機層を水で 4 回、飽和食塩水で 1 回洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、除媒し、(S)-(+)-4-(4-メトキシベンジルオキシメチル)-2,2-ジメチル-1,3-ジオキソランの粗製物を4.1g (収率89%) 得た。

[0062]

(S)-(+)-4-(4-メトキシベンジルオキシメチル)-2,2-ジメチル-1,3-ジオキソランの粗製物4.1gをメタノール10mLに溶解し、1規定塩酸を加えて室温で1日攪拌した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えてpHを6に調整し、ジクロロメタンで4回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、除媒し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して(<math>R)-(+)-3-(4-メトキシベンジルオキシ)-1,2-プロパンジオールを2.4g(収率69%)得た。

[0063]

[0064]

合成した1,2-及び1,3-ジアシルグリセロール化合物をTHF(0.1M)に溶かし、2-クロロ-1,3,2-ジオキサフォスフォラン-2-オキシド(2.5 当量)を加え、0℃で撹拌した。トリエチルアミン(3当量)を加え、徐々に昇温して室温で1日撹拌した。生じた沈殿を濾別して除いた後に除媒し、THFに溶かした(0.2M)。この溶液に、トリメチルアミンのアセトニトリル溶液(約20%w/w)を加えて、密閉条件下、75℃で24時間加熱した。生じた無色結晶を濾別し



、アセトニトリルで洗浄した。得られた結晶をクロロホルムに溶かした後不溶物 を除去した後に除媒し、クロロホルム/メタノール/酢酸エチルから再結晶して 、化合物1-1および2-1を得た。

[0065]

1 - 1 - 3:

 $^{1}\text{H-NMR}$ (300MHz, CDCl₃) δ : 8.05 (4H, s) 4.59-4.48 (1H, m) 4.35 (2H, brs

-) 4.30-4.20 (4H, m) 3.92 (4H, t) 3.83 (2H, brs) 3.39 (9H, s) 2.30 (4H, t
-) 1.99 (4H, quin) 1.68-1.43 (8H, m) 1.43-1.20 (20H, m)

1 - 1 - 4:

 1 H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ : 8.05 (4H, s) 4.59-4.48 (1H, m) 4.35 (2H, brs

-) 4.30-4.20 (4H, m) 3.92 (4H, t) 3.83 (2H, brs) 3.39 (9H, s) 2.30 (4H, t
-) 1.99 (4H, quin) 1.68-1.43 (8H, m) 1.43-1.20 (24H, m)

`[0066]

1 - 1 - 7:

 1 H-NMR (300MHz, CDC1₃) δ : 8.05 (4H, s) 4.59-4.48 (1H, m) 4.35 (2H, brs

-) 4.30-4.20 (4H, m) 3.92 (4H, t) 3.83 (2H, brs) 3.39 (9H, s) 2.30 (4H, t
-) 1.99 (4H, quin) 1.68-1.43 (8H, m) 1.43-1.20 (36H, m)

1 - 1 - 8:

 1 H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ : 8.05 (4H, s) 4.59-4.48 (1H, m) 4.35 (2H, brs

-) 4.30-4.20 (4H, m) 3.92 (4H, t) 3.83 (2H, brs) 3.39 (9H, s) 2.30 (4H, t
-) 1.99 (4H, quin) 1.68-1.43 (8H, m) 1.43-1.20 (40H, m)

[0067]

2-1-3:

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ : 8.04 (4H, s) 5.26-5.18 (1H, m) 4.40 (1H, dd) 4.40-4.30 (2H, brs) 4.13 (1H, dd) 4.02-3.90 (2H, m) 3.92 (4H, t) 3.82 (2H, brs) 3.39 (9H, s) 2.30 (4H, m) 1.89 (4H, quin) 1.68-1.43 (8H, m) 1.4 3-1.20 (20H, m)

[0068]

合成した1,2-及び1,3-ジアシルグリセロール化合物を用い、J. Org. C



hem., 64, 648 (1999)に記載の方法に準拠して、化合物 1 - 9 および 2 - 9 を得た。

1 - 9 - 1:

 1 H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ : 8.04 (4H, s) 4.50 (1H, drs) 4.25 (4H, brs) 3 .92 (4H, t) 2.38-1.27 (4H, m) 1.88 (4H, quin) 1.62-1.45 (8H, m) 1.45-1.2 0 (20H, m)

[0069]

1 - 9 - 2:

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ : 8.05 (4H, s) 4.75-4.65 (1H, m) 4.33 (2H, dd) 4.23 (2H, dd) 4.20-4.10 (2H, m) 3.92 (4H, t) 3.85-3.54 (3H, m) 2.36 (4H, t) 1.99 (4H, quin) 1.68-1.48(8H, m) 1.43-1.20 (20H, m)

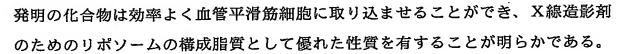
1 - 9 - 3:

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃&CD₃ OD) δ : 8.05 (4H, s) 4.58-4.46 (1H, m) 4.38-4 ,28 (2H, brs) 4.28-4.19 (4H, m) 4.10-4.03 (1H, m) 3.92 (4H, t) 2.33 (4H, dt) 1.89 (4H, quin) 1.68-1.43 (8H, m) 1.43-1.20 (40H, m)

[0070]

試験例1:血管平滑筋細胞におけるヨード原子の取り込み量

下記に示した割合でジ・パルミトイル PC (フナコシ社製、No.1201-41-0225)、ジ・パルミトイル PS (フナコシ社製、No.1201-42-0237)をJ. Med. Chem., 25(12),1500 (1982)記載の方法で、本発明のヨード化合物とナス型フラスコ内でクロロホルムに溶解して均一溶液とした後、溶媒を減圧で留去してフラスコ底面に薄膜を形成した。この薄膜を真空で乾燥後、0.9%生理食塩水(光製薬社製、No512)を適当量加え、超音波照射 (Branson社製、No.3542プローブ型発振器、0.1mW)を氷冷下5分実施することにより、均一なリポソーム分散液を得た。得られた分散液の粒径をWBCアナライザー (日本光電社製、A-1042)で測定した結果、粒子径は40から65nmであった。この方法により調製した下記リポソーム製剤を日本国特許出願:特願2001-018573号明細書に記載の血管平滑筋細胞とマクロファージとの混合培養系に添加し、37℃、5%CO2で24時間培養した後、血管平滑筋細胞に取り込まれたヨード化合物を定量した。このように本



[0071]

【表1】

取り込み量

PC 50nmol	+ PS	50nmo'l +	1 - 1 - 3	75nmol'	59.8 \times 10 ⁻³ nmol/ μ g protein
PC 50nmol	+ PS	50nmol +	1 - 1 - 7	75nmol	$35.4\times10^{-3}\mathrm{nmol}/\mu\mathrm{g}$ protein
PC 50nmol	+ PS	50nmol +	1-1-8	75nmol	24.3 \times 10 ⁻³ nmol/ μ g protein
PC 50nmol	+ PS	50nmol +	1-9-1	150nmol	$39.6 \times 10^{-3} \text{nmol}/\mu \text{ g protein}$
PC 50nmol	+ PS	50nmol +	1 - 9 - 3	150nmol	33.1 \times 10 ⁻³ nmol/ μ g protein
PC 50nmol	+ PS	50nmol +	2 - 1 - 3	150nmol	$36.9 \times 10^{-3} \text{nmol}/\mu \text{ g protein}$

[0072]

試験例2:ラット動脈硬化巣のX線撮影

Invest. radiol. 18, 275 (1985)の方法に従い、ラット大動脈に動脈硬化巣を形成させた。動脈硬化巣を形成したラットに前出で調製した1-1-3のリポソーム製剤200mg/kgを頚静脈より慎重に投与した。投与1分後、X線撮影により明瞭な動脈硬化巣の造影写真が得られた。その結果を図1~4に示す。

[0073]

試験例3:マウス3日間連続投与毒性試験 試験方法

ICRマウス雄 6 週齢 (日本チャールスリバー)を購入し、1 週間の検疫期間の後、クリーン動物舎内(空調:ヘパフィルター クラス1000、室温:20℃~24℃ 湿度:35%~60%)で1週間馴化した。その後、MTD値を求めるため、尾静脈よりリポソーム製剤を投与した。リポソーム製剤は、生理食塩水(光製薬社製)又はグルコース溶液(大塚製薬社製)のいずれかを溶媒として投与した。次に求められたMTD値をもとに、その1/2量を3日間、尾静脈より3日間連続で投与した(n=3匹とする)。症状観察は各投与後6時間までとし、投与終了後剖検を行ない、主要臓器について所見を取ったところ、異常は認められなかった。



[0074]

【表2】

化合物: MTD(mg/kg)

1 - 1 - 3 : 2000 mg/kg

1 - 1 - 7: 800mg/kg

1 - 9 - 1 : 1000 mg/kg

2-1-3: 800mg/kg

[0075]

試験例4:Wistarラット神経毒性試験

Wistarラット雄 6週齢 (日本チャールスリバー)を購入し、1週間の検 疫期間の後、クリーン動物舎内 (空調:ヘパフィルター クラス1000、室温:20℃~24℃ 湿度:35%~60%)で1週間馴化した。ペントバルビタール (万有製薬社製)を1 mg/kg腹腔内に投与し、10~15分程度静置した後、マウス3日間連続投与毒性試験で求めたマウスのMTD値の1/2量のリポソーム製剤を尾静脈より投与した。リポソーム製剤は、生理食塩水 (光製薬社製)又はグルコース溶液 (大塚製薬社製)のいずれかを溶媒として投与した。投与後、少なくとも4時間まで、自発運動、顔面・四肢の痙攣の有無を観察した。本発明の化合物1-1-3及び2-1-3のいずれについても神経毒性は認められなかった

[0076]

試験例5: S9の作製及び分解試験

SDラット雄6週齢(日本チャールスリバー社製)を購入し1週間馴化した。1週間馴化後、体重を測定し、断頭放血した。肝臓を摘出し、冷却した0.15M KClで3回洗浄した。洗浄後、肝臓の温重量を測定し、その重量の3倍の冷却した0.15M KClを加え、ホモジナイザーに移した。氷冷中でホモジネイトし、その後、ホモジネイトを9000gで10分間冷却遠心した。この上清をS9と呼び、−80℃以下で保存した。

[0077]

保存してあるS9を、流水中で溶解した。溶解したS9 0.1mlに、0.4M MgCl2 0.02ml、1.65M KCl 0.02ml、0.2M Naりん酸緩衝液(pH 7.4) 0.5mlを加え、グルコース6りん酸(オリエンタル酵母社製)、NADPH(オリエンタル酵母社製)、NADPH(オリエンタル酵母社製)、NADPH(オリエンタル酵母社製)、NADPH(オリエンタル酵母社製)を4μMになる様に添加し蒸留水を加え、全量を1mlとした(これをS9Mixと呼ぶ)。S9Mix 1mlに被験物質を5μg/mlになる様添加し、37℃で往復振盪した。S9Mix中の被験物質量(未変化体)を経時でHPLCを用い測定した。なお、被験物質はDMS〇(和光純薬社製)にて予め溶解した。結果には、S9Mixに添加直後の未変化体量を100とし、30分後の未変化体量をその百分率に直して表記した。本発明の化合物はS9分解試験において効率的に分解されることが明らかであり、X線造影剤のためのリポソームの構成脂質として優れた性質を有することが明らかである。

[0078]

【表3】

1-1-3:4% 1-9-1:0% 1-9-2:31%

1-9-3:15% 2-1-3:2%

[0079]

試験例 6: in vivo肝臓中の被験物質の経時測定

ICRマウス雄6週齢(日本チャールスリバー社製)を購入し1週間馴化した。

1週間馴化後体重を測定し、尾静脈より被験物質を200mg/kgになる様に投与した (テルモシリンジ、針24G:テルモ社製)。被験物質はDMSO(和光純薬社製)で溶解した後、マウス血清で稀釈し、マウス1匹あたりの投与量(体積)が200μ1を超えない様にした。投与後マウスを頚椎脱臼にて処理し、すばやく肝臓をとりだし、ホモジネイト後HPLCにて肝臓中の被験物質を定量した。結果を図5に示す。

[0080]

本発明の化合物はS9分解試験 (in vitro試験)と同様、生体に投与した場合 (in vivo試験)でも肝臓で分解・代謝され、体内に蓄積しない。一方で、cholest



erol iopanoateは生体の肝臓に蓄積することが知られており[J. Med. Chem., 25 , 1500 (1982)]、W001/93918には生体で加水分解されない化合物が放射性画像診断用途として開示されている。これら化合物に比べ、本発明の化合物は生体分解性であり、X線造影剤のためのリポソームの構成脂質として優れた性質を有することが明らかである。

[0081]

【発明の効果】

本発明の化合物は、X線造影剤のためのリポソームの構成脂質として優れた性質を有しており、この化合物を含むリポソームを用いてX線造影することにより血管の病巣を選択的に造影できる。さらに、本発明の化合物は、血管病巣の造影後に肝臓で代謝され、体内に蓄積しないという特徴がある。

【図面の簡単な説明】

- 【図1】 本発明のリポソームを投与する直前のラットをX線撮影した写真である。
- 【図2】 本発明のリポソームを投与した直後のラットをX線撮影した写真である。
- 【図3】 本発明のリポソームの投与1分後のラットの動脈硬化巣をX線撮影により造影した写真である。
- 【図4】 本発明のリポソームの投与5分後のラットをX線撮影した写真である
- 【図5】 本発明の化合物のin vivo肝臓中の経時変化を示した図である。



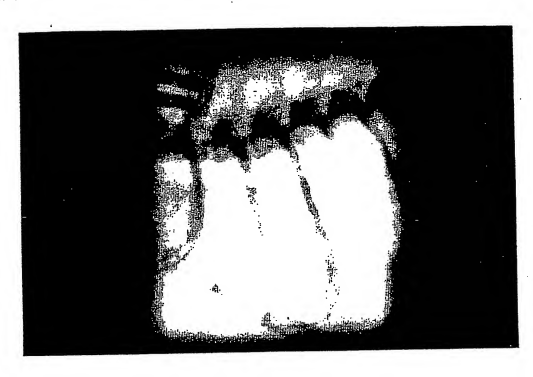


【書類名】

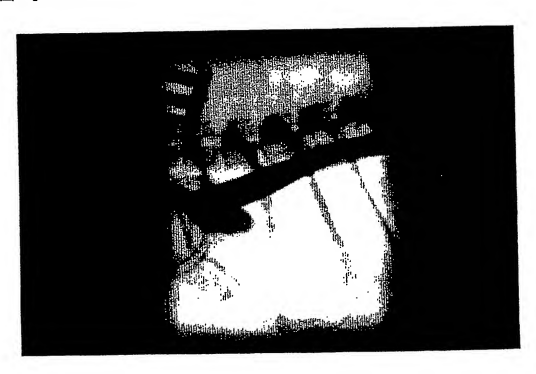
図面

BEST AVAILABLE COPY

【図1】



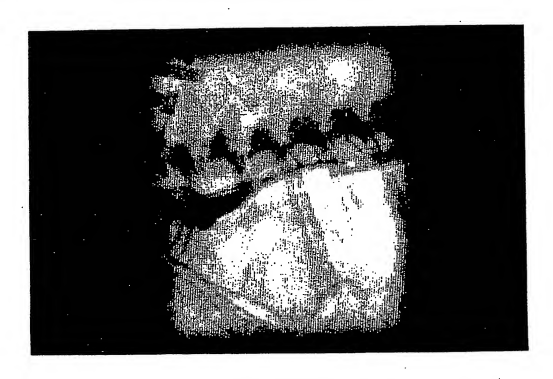
【図2】



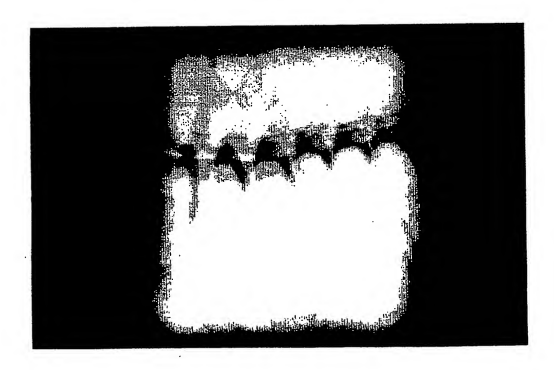


【図3】

BEST AVAILABLE COPY



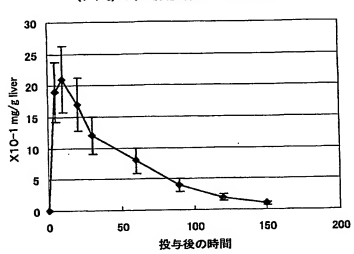
【図4】





【図5】

(1-1-3) マウス肝経時変化 200mg/kg





【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 病巣選択的造影を可能にするリポソーム化ヨード造影剤に適したヨード化合物を提供する。

【解決手段】 下記の一般式(I):

【化1】

(式中、 Ar^1 及び Ar^2 はそれぞれ独立に水素原子を示すか、又は少なくとも1個のヨウ素原子を置換基として有するアリール基を示すが、 Ar^1 と Ar^2 が同時に水素原子を示すことはなく; L^1 及び L^2 はそれぞれ独立に主鎖が6個以上の炭素原子を含む2価の連結基を示し; R^1 は水素原子を示すか、又は少なくとも1 個以上のヘテロ原子を含む官能基を置換基として有する炭素原子2個以上のアルキル基を示す)で表される化合物又はその塩。

【選択図】 なし



出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[000005201]

1. 変更年月日

1990年 8月14日

[変更理由] 親

新規登録

住 所

神奈川県南足柄市中沼210番地

氏 名

富士写真フイルム株式会社